# **EUROPEAN PATENT OFFICE**

# **Patent Abstracts of Japan**

PUBLICATION NUMBER PUBLICATION DATE

2001081049 27:03:01

APPLICATION DATE APPLICATION NUMBER

: \13<sup>4</sup>09-99 : \1/258375

APPLICANT : YAKUHIN FUKUSAYOU HIGAI KYUUSAI ĶÉNKYU SHINKO CHOSA KIKO;

INVENTOR: REKA RAJU JUNEJA:

INT.CL. : A61K 45/06 A61K 39/395 A61P 1/00/ A61P 1/04 A61P 31/04

TITLE : THERAPEUTIC AGENT/PROPHYLACTIC FOR GASTRITIS/STOMACH ULCER OR DUODENAL ULCER

ABSTRACT: PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject therapeutic agent/prophylactic developing a strongly bactericidal effect on a specific bacterium, safer and more effective than a conventional therapy of concomitant use of medicines by making the therapeutic agent/prophylactic include an agglutination active factor to the bacterium and an acid

secretion, inhibitor.

SOLUTION: The therapeutic agent/prophylactic comprises (A) an agglutination active factor to a bacterium of the genus Helicobacter and (B) an acid secretion inhibitor. The component A is preferably a polyclonal body derived from an egg of fowl. The component B is preferably a histamine H2 receptor blocking agent and/or a proton pump inhibitor. The bacterium is preferably at least one kind selected from the group consisting of Helicobacter pylori, Helicobacter cinaedi, Helicobacter fennelliae, Helicobacter heilmannii, Helicobacter rappini, etc. In the component A, in the case of a polyclonal antibody having ≥256 agglutination antibody titer, preferably 10 mg to 10 g/50 kg B.W. per time of the polyclonal antibody is orally administered.

COPYRIGHT: (C)2001, JPO

# (19) 日本国特新庁 (JP) (12) 公 開 特 許 公 報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-81049 (P2001-81049A)

(43)公開日 平成13年3月27日(2001.3.27)

(51) Int.Cl. <sup>7</sup>		識別記号	ΡI			テーマコード(参考)	
A 6 1 K	45/06		A61K 4	5/06		4 C 0 8 4	
	39/395		3	9/395		D 4C085	
A 6 1 P	1/00		A 6 1 P	1/00			
	1/04			1/04			
	31/04		31/04				
			審查請求	未簡求	請求項の数 5	OL (全 4 頁)	
(21)出願番	 ₹	特額平11-258375	(71)出願人	000204181			
			:	太陽化学	太陽化学株式会社		
(22)出版日		平成11年9月13日(1999.9.13)		三重原四	9日市市赤塊新	町9番5号	
			(71)出願人	5900014	52		
				国立がんセンター総長			
				東京都中	中央区集地5丁目1番1号		
			(71) 出顧人	5980049	52		
				医禁品器	7作用被害救济	·研究振興開査機構	
				東京都千	F代田区観が関	3丁目3番2号 新	
				震が関と	ピル9階		
			(72)発明者	若林 都	ķ		
				東京都目	黒区東が丘2	- 5 - 28 国立がん	
				センター	∼宿舎 RG40	1号	
						最終頁に続く	

# (54) [発明の名称] 胃炎・胃又は十二指腸潰瘍治療・予防剤

# (57)【要約】

【課題】 ヘリコバクター属細菌に起因する胃炎・胃又 は十二指腸潰瘍治療・予防に安全で、且つ有効な薬剤を 提供することを目的とする。

【解決手段】 ヘリコバクター属細菌に対し凝集活性を 持つ因子と酸分泌抑制剤併用することにより上記課題を 解決する。

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 ヘリコバクター属細菌に対する概集活性 因子及び酸分泌抑制剤を含有することを特徴とする胃炎 ・胃又は十二指腸潰瘍治療・予防剤。

【請求項2】 凝集活性因子が鳥類卵由来のポリクローナル抗体である請求項1記載の胃炎・胃又は十二指腸潰瘍治療・予防剤。

【請求項3】 酸分泌抑制剤がヒスタミンH<sub>2</sub> 受容体選 断剤である請求項1又は2記載の胃炎・胃又は十二指腸 潰瘍治療・予防剤。

【請求項4】 酸分泌抑制剤がプロトン・ポンプ・イン ヒビター (PPI) である請求項1~3 いずれか記載の 胃炎・胃又は十二指腸潰瘍治療・予防剤。

【請求項5】 ヘリコバクター属細菌がヘリコバクター・ピロリ、ヘリコバクター・シナエディ、ヘリコバクター・フェンネリアエ、ヘリコバクター・ヘイルマンニィ、ヘリコバクター・ラビィニー、ヘリコバクター・フェリスからなる群より選ばれる少なくとも1種である請求項1~4いずれか記載の胃炎・胃又は十二指腸潰瘍治療・予防剤。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ヘリコバクター属 細菌に対する凝集活性因子と酸分泌抑制剤を含有することを特徴とする胃炎・胃又は十二指腸潰瘍治療・予防剤 に関する。

# [0002]

【従来の技術】1983年MershallとWarr e nが胃炎、胃潰瘍患者の胃生検材料からヘリコバクタ ー・ピロリ菌が効率に検出されること(Warren JR, Mashall BJ: Lancet, 1273 ~1275(1983))を報告して以来、胃炎、胃又 は十二指腸潰瘍の発症にヘリコバクター属細菌が関わっ ていることが次第に明らかとなってきた。現在では胃潰 傷の治療としてヘリコバクター属細菌を除菌すること が、潰瘍の再発を防止し完全な治療であるとされてい る。ヘリコバクター属細菌の除菌療法として以前から様 々な方法が考えられている。ヘリコバクター鳳細菌はi n vitroではペニシリン、セファロスポリン、マ クロライド、ニトロイミダゾールなど抗生物質に感受性 があるが、in vivoでは薬剤を単独で投与しても 十分な除菌効果が得られない、その理由として、投与さ れた抗生物質の抗菌活性が胃酸により減弱すること、粘 液層内に存在する菌体に対して有効な濃度の抗生物質が 到達しないこと、菌体が薬剤耐性を獲得することなどが 考えられる。そこで、抗生物質を数種類組み合わせた治 療が行われていた。3剤併用した場合、高い除菌率を得 ることができたが、下痢などの副作用発現率が高く、薬 削コンプライアンスの低下を招き、且つ耐性菌の発生率 も高く、一般的に広く用いられなかった。

【0003】その後、新しい酸分泌抑制剤であるプロト ン・ポンプ・インヒビター (PPI) はヘリコバクター 鳳細菌に対して抗菌効果があることが知られ、除菌療法 として用いられた。しかしPPIの抗菌力は抗生物質よ り除菌効果が低いため、抗生物質や抗原虫剤を加えて除 菌する方法が取り入れられた。抗生物質として、βラク タム剤(ペニシリン、アンピシリン等)、マクロライド 剤(エリスロマイシン、クラリスロマイシン等)、アミ ノグリコシド剤 (ストレプトマイシン)、テトラサイク リン剤、ビスマス剤が用いられている。現在では、新し い3剤併用療法であるPPIと抗生物質2剤の組み合わ せでが主流であり、かなり高い除菌効果を示しており、 以前の3剤併用療法より副作用発現率も低い。しかし、 この方法は依然として抗生物質耐性菌を作ってしまうと いう問題や副作用の問題等が少なからずあり、絶対安全 な治療とはいえない為、安全で且つ除菌効果の高い方法 が待ち望まれている。

【0004】酸分泌抑制剤として近年よく使用されているヒスタミンH2 受容体遮断剤は、ヘリコバクター属細菌に対し抗菌効果はない。これらを解決する方法として、以前から特定の菌を免疫した哺乳動物の抗体又は鳥類由来の抗体が、その細菌の感染予防及び除菌に対し有効であることが報告されている(H. Hatta, M. Kim and T. Yamamoto: Japane se Journal of Dairyand Food Science, 41(16), 217~221(1992))。更に、本ヘリコバクター属細菌に対しても哺乳動物の抗体又は鳥類由来の抗体は食品成分のため安全で且つ有効的な方法である事が論じられている(開平4-275232)。しかしながら、さらに効果の高い方法が望まれている。

# [0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、ヘリコバクター属細菌に起因する胃炎・胃又は十二指腸潰瘍治療・予防に安全で、且つ有効な薬剤を提供することにある。 【0006】

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記課題を解決するために鋭意検討を行った結果、ヘリコバクター 属細菌に対し凝集活性を持つ因子と酸分泌抑制剤を併用 することにより極めて安全且つ有効に除菌できることを 見いだし本発明を完成するに至った。即ち本発明は、従 来の薬剤併用療法と比べ安全で且つ有効な、胃炎・胃又 は十二指腸潰瘍治療・予防剤である。

#### [0007]

【発明の実施の形態】本発明におけるヘリコバクター属 細菌とは、ヘリコバクター・ピロリ(Helicobacter pylori)、ヘリコバクター・シナエディ(Helicobacter cinaedi)、ヘリコバクター・フェンネリアエ(Helicobacter fennelliae)、ヘリコバクター・ヘイ ルマンニィ(Helicobacter heilmannii)、ヘリコバクター・ラピィニー(Helicobacter rappini)、ヘリコバクター・フェリス(Helicobacter felis)など細菌分類学上ヘリコバクター属に分類される細菌をさせ

【0008】本発明における凝集活性因子とは、上述のヘリコバクター周細菌に対し凝集活性を有する物質を指し、例示すれば、特に限定するものではないが、哺乳動物の初乳、常乳ならびに血液中に含まれるポリクローナル抗体、又は鳥類卵由来のポリクローナル抗体が挙げられる。本発明における酸分泌抑制剤とは、PPIやH2受容体遮断剤が挙げられ、好ましくはPPIである。PPIを特に限定するものではないが、オメプラゾール、ラベプラゾール等が挙げられ、好ましくはオメプラゾールである。又、H2受容体拮抗剤としてファモチジン、塩酸ラニチジン、シメチジン等が挙げられ、好ましくはファモチジンである。

【0009】本発明における凝集活性とは、ヘリコバク ター属細菌と特異的に反応することにより見られる概集 力のことである。具体的には、抗原抗体反応により引き 起こされる凝集力のことをいう。本発明において凝集活 性因子の濃度は、ヘリコバクター属細菌を特異的に凝集 させる濃度以上であれば特に限定しない。使用目的、年 豁、体重、症状等により異なるが、凝集抗体価256以 上のポリクローナル抗体の場合、1回当り10mg~1 0g/50kg B. W. を経口投与すると胃炎および 十二指腸潰瘍のような上部消化管に対し特異的且つ強力 な治療および子防効果を発揮し、又、副作用は全くな い。又、酸分泌抑制剤の濃度は、酸性環境にある消化器 官内のpHを4以上にする濃度であれば特に限定しな い。薬剤、年齢、体重、症状等により異なるが、好まし くはオメプラゾールを1回当り20mg~50mg/5 OkgB. W. 投与するのが望ましい。又、本発明の胃 炎・胃又は十二指腸潰瘍治療・予防剤は剤形を限定する ものではなく、錠剤、カプセル剤、散剤等の剤形を適宜 選択できる。又、それに用いる賦型剤は特に限定するも のではなく、一般的な製剤に用いられる賦型剤の中から 適宜選択し用いることが出来る。又、本剤の投与経路は 経口投与が有効である。以下、本発明についてより詳細 に説明する。ただし、これらによって発明を制限するものではない。

[0010]

【実施例】実施例1. ヘリコバクターピロリ歯の調製特定抗原として、ヘリコバクター・ピロリ ATCC43504歯体を用い、選択培地(Blood Agar Base No. 2 (OXOID社製)、7%馬脱繊維血液(NBL社製))に加え、37℃、10%CO<sub>2</sub>条件下で5日間培養した。

## 実施例2. 抗ビロリ菌卵黄抗体の調製

実施例1記載のヘリコバクター・ピロリを1m1当り約 108個菌体が含まれるよう調製し、これを抗原液とし た。産卵鶏1羽に対しこの抗原1mlを筋肉注射し、そ の後8週目に再度抗原を投与(ブースター)した。ブー スター後4週目から3ヶ月間にわたり鶏卵を集め、その 卵黄を分離した。卵黄はホモミキサーにより均質化し、 この溶液を卵黄液とした。得られた卵黄液1kgに対し 水1kgを加え均質化し、そこに0.15%の入一カラ ギーナン水溶液を4kg加え撹拌後2時間静置した。静 置後、8000rpm × 20分間の遠心分離を用 い、その上清より約5kgの卵黄水溶性蛋白質を得た。 得られた卵黄水溶性蛋白質溶液1Lに硫酸ナトリウム1 50gを少しずつ加え溶解した後、30分間静置し遠心 (常温、8000rpm × 15分間) する。上清を 捨て、沈殿物に10mM Na<sub>2</sub> HPO<sub>4</sub> バッファー2 00mlを加え溶解する。得られた溶液を用い上記同様 の方法にて再度塩析を行った。本溶液は10mM Na 2 HPO4 バッファーを用い一晩透析を行い、得られた 浴液を凍結乾燥し、抗ピロリ菌卵黄抗体を得た。得られ た粉末は、ゲル沪過法("蛋白質1"、日本生化学会編、 第11章、東京化学同人(1990))により全蛋白質 に対する抗体の割合が90%以上であることを確認し た。

【0011】試験例1. 抗ピロリ菌卵黄抗体の凝集活性 実施例2で得られた抗ピロリ菌卵黄抗体の凝集抗体価 を、実施例1で得られた菌体を用い測定した。又、交差 性をみるためS. mutans菌(特開平4-7146 5)を用い、同様に実施例2で得られた抗ピロリ菌卵黄 抗体の凝集抗体価を測定した。結果を表1に示す。

[0012]

【表1】

	凝集抗体価	プースター後の凝集抗体価				
菌種	プースター時	2週	4週	838	20週	
H.pylori	16	64	256	256	256	
S. mutans	⟨2	(2	(2	<2	<2	

ス菌に対しては凝集活性を示さないが、ピロリ菌体に対し高い凝集活性を示すことが確認された。

試験例2. ピロリ歯感染スナネズミを用いたピロリ菌除 菌効果試験

スナネズミ (Mongolian gerbil (Meriones unguiculatus) MGS/Sea (SPF))、7週齢、雄 (日本クレア (株) 社製)を用い、実施例1記載の方法により得られたH.pyloriを平山らの方法 (Journal of Gastroenterology, 31 (5), 755 (1996))に従い投与しH.pyloriの感染を行った。投与1ヶ月後ピロリ菌に感染した上記スナネズミを5群に分け(1).生理食塩水、(2).実施例2で得られた抗ピロリ菌IgY溶液 (2mg/10g

B. W.)、(3). PPI(20μg/10g B. W.)、(4). 実施例2で得られた抗ビロリ菌IgY(2mg/10g B. W.)+PPI(20μg/10g B. W.)+PPI(20μg/10g B. W.)、(5). 糖で被覆した抗体顆粒(特開平4-169539)の各サンプルを1日2回40日間投与した。その後屠殺し胃を開き、肉眼所見、胃表面組織のCLOテスト(国際試薬(株)社製)、胃組織中のピロリ菌培養法(Skirow培地、37℃、48時間、微好気培養)により陽性の匹数をカウントし除菌効果(陽性の匹数/全匹数(14匹))を判定した。結果は表2に示す。

【0014】 【表2】

	肉眼所見	CLO test	培養法
(1), 生理食塩水	13/14	13/14	13/14
(2). IgY	12/14	12/14	13/14
(3). PPI	9/14	10/14	10/14
(4). IgY + PP1	3/14	3/14	3/14
(5). 特許	11/14	11/14	11/14

【0015】表2の結果より、胃に感染したピロリ菌に対し1gYのみでは除菌が出来なかったが、PPIを併用することにより効果的に除菌することができるようになった。

【0016】本発明の実施態様ならびに目的生成物を挙げれば以下の通りである。

- (1) ヘリコバクター属細菌に対する凝集活性因子及び 酸分泌抑制剤を含有することを特徴とする胃炎・胃又は 十二指腸潰瘍治療・予防剤。
- (2) 凝集活性因子が鳥類卵由来のポリクローナル抗体 である前記(1)記載の胃炎・胃又は十二指腸潰瘍治療 ・予助剤
- (3) 酸分泌抑制剤がヒスタミンH<sub>2</sub> 受容体遮断剤である前記(1)又は(2)記載の胃炎・胃又は十二指腸潰瘍治療・予防剤。
- (4)酸分泌抑制剤がプロトン・ポンプ・インヒビター

(PPI)である前記(1)又は(2)記載の胃炎・胃 又は十二指腸潰瘍治療・予防剤。

(5) ヘリコバクター属細菌がヘリコバクター・ピロリ、ヘリコバクター・シナエディ、ヘリコバクター・フェンネリアエ、ヘリコバクター・ヘイルマンニィ、ヘリコバクター・ラピィニー、ヘリコバクター・フェリスからなる群より選ばれる少なくとも1種である前記(1)~(5) いずれか記載の胃炎・胃又は十二指腸潰瘍治療・予防剤。

### [0017]

【発明の効果】本発明は、ヘリコバクター属細菌に対する凝集活性因子と酸分泌抑制剤を用いることにより、ヘリコバクター属細菌に対する強い除菌効果を発現するもので、安全で且つ効果的なヘリコバクター属細菌の除菌 法につながるものである。

### フロントページの続き

(72)発明者 田中 淑子

三重県四日市市赤堀新町9番5号 太陽化 学株式会社内

(72)発明者 堀江 健二

三重県四日市市赤堀新町 9 番 5 号 太陽化 学株式会社内 (72) 発明者 阪中 專二

三重県四日市市赤堀新町9番5号 太陽化 学株式会社内

(72) 発明者 レカ・ラジュ・ジュネジャ

三重県四日市市赤城新町 9番5号 太陽化 学株式会社内

F ターム(参考) 4C084 AA20 MA02 MA52 NA05 NA07 ZA681 ZA682 ZC411 ZC441 4C085 AA13 BA20 CC05 DD38 DD41 EE03 GG08